PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2002-240215

(43)Date of publication of application: 28.08.2002

(51)Int.Cl.

B32B 27/32 B01D 69/12 BO1D 71/26 H01M 2/16 // COSL 23:00

(22)Date of filing:

(21)Application number: 2001-046477 22.02.2001

(71)Applicant : TONEN CHEM CORP

(72)Inventor: KONO KOICHI NOGATA TETSURO

(54) COMPOSITE FILM AND ITS MANUFACTURING METHOD

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a composite film usable as a separator of a very high quality in a field of a chemical battery like a lithium battery and usable as a filtering filter remarkably improved in a filtering speed or the like, having good wettability even in a field of a separation membrane, and a method for manufacturing the same.

SOLUTION: The composite film comprises a coating layer made of a porous material (B) of a functional polymer substance capable of being gelatinized on at least one surface of a polvolefin fine porous film (A) so that a mean particle size of the material (B) is larger than a maximum pore size of the porous film (A). The method for manufacturing the composite film comprises a step of coating the functional polymer substance solution on at least one surface of the polyolefin fine porous film (A), a step of phase separating the coating surface by contacting the coating surface with a poor solvent of the functional polymer substance, and a step of forming the coating layer made of the porous material (B) of the functional polymer substance by heating and drying the phase separated surface.

(19) 日本国特許庁 (JP)

微別紀号

(51) Int.CL7

(12) 公開特許公報(A)

FΙ

(11)特許出願公開番号 特開2002-240215 (P2002-240215A)

テーマコート*(参考)

(43)公開日 平成14年8月28日(2002.8.28)

	mach there's		1. 1					,	-11-1 (19- 13)
27/32			B 3 2	В	27/32			z	4D006
69/12			B01	D	69/12				4F074
71/26					71/26				4F100
5/32			B 3 2	В	5/32				5 H O 2 1
9/36	CES		C 0 8	J	9/36		CE	S	
		審查請求	未請求	請求	と項の数5	OL	(全 7	頁)	最終頁に続く
号	特顧2001-46477(P20	001-46477)	(71)世	順					
	平成13年2月22日(2001, 2, 22)						岸一丁目	116番	1号
			(72) 3	明					
					埼玉県	朝筤市	三原 3 -	-29-	10-404
			(72) 3	明	皆 野方	鉄郎			
					神奈川	県川崎	市川崎区	【本町	2-13-11 ダ
					イアバ	レス80	1		
			(74) (理)	100106	596			
					弁理士	河儋	健二		
									最終頁に続く
	69/12 71/26 5/32 9/36	27/32 69/12 71/26 5/32 9/36 CES	27/32 69/12 71/26 5/32 9/36 CES 審査請求	27/32 B 3 2 69/12 B 0 1 71/26 B 0 1 5/32 B 3 2 9/36 CES 審查請求 未請求 時額2001-46477(P2001-46477) (71)出 平成13年2月22日(2001.2.22) (72)到 (72)到 (72)到	27/82 B 3 2 B 69/12 69/12 B 0 1 D 71/26 5/82 B 3 2 B C 0 8 J 8 C 0 8 J 8 x 2 m² x xm² x 2 m²	27/82	27/82	27/32	27/92 B 3 2 B 27/92 Z Z B 0 1D 69/12 T T T T T T T T T

(54) 【発明の名称】 複合膜およびその製造方法

(57)【要約】 (修正有)

【課題】 リチウム電池のような化学電池の分野では、 非常に高品質のセパレータとして使用でき、さらに分離 膜の分野でも、濡れ性が良く、端温速度などが著しく改 等された雑語フィルターとして使用することのできる複 合版およびその製造方法の提供。

【解決手段】 ポリオレフィン微多孔膜 (A) の少なく とも1面にゲル化可能な機能性高分子物質の多孔質体

(B) からなる被関層を形成してなる結合機において、 多孔質体 (B) の平均孔径がポリオレフィン微多孔膜 (A) の現大孔径よりも大きいことを特徴とする独合 膜、およびポリオレフィン微多孔膜 (A) の現大孔径よりも大きいことを特徴とする独合 には実施性高分子物質溶液と能布する工程と、接触布 市を被機能性高分子物質の資溶剤に接触させることにより 利力網法せる工程と、旋科分離した面を加線、乾燥させることにより機能性高分子物質の多孔質体 (B) からなる被関電を形成させる工程とからなることを特徴とす 積金の製造が成。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 ポリオレフィン報多孔膜(A)の少なく とも1面にゲル化可能な機能性高分子物質の多孔質体 (B)からなる被腰層を形成してなる複合膜において、 多孔質体(B)の平均孔症がポリオレフィン報舎孔膜 (A)の最大孔径よりも大きいことを特徴とする複合 解析

【請求項2】 膜厚がポリオレフィン微多孔膜(A)の 1.01倍~10倍で、かつ透気度がポリオレフィン微 多孔膜(A)の1.01倍~10倍であることを特徴と する請求項1配載の複合膜、

【請求項3】 ポリオレフィン領多孔膜(人) の少なく とも」面に機能性高分子物質溶液を施すう五型を上版 成布面を接機能性高分子物質の対容別に接触させること により相分離させる工程と、該相分離した面を加熱、乾燥させることにより機能性高分子物質の多孔質体(B) からなる被履陽を汚成させる工程とからなることを物質 とする請求項1又は2に影像の複合膜の製造方法。

【請款項名】 ポリオレフィン教多孔版(人) の少なく とも1面に機能性高分子物質をその良務剤と資務剤との 混合物に溶解、止溶液を塗造する工程と、試験価値から 良溶剤と選択的に蒸発飛散をせることにより相分側させ る工程と、誘射の量した面に損留する修剤者を除去する ことにより機能性高分子物質の多孔質体(角)からなる 被限度を形成させる工程とからなることを特徴とする前 水項目ではるいる。

【館東項手】 ポリオレフィン教多孔順(人) の少なく とも1面に機能性高分子物質溶液を施すっる工程と、酸 鉱布面を冷却させることにより複像性を1五程と、酸 相分離した面を加熱、乾燥させることにより機能性高分子物質の多孔質体(B) からなる被履履を形成させる工 組とからなることを特徴とする簡末項1叉は2に配載の 被合腰の製造方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

「発明の風する技術分別」 本発明は、複合線およびその 製造方法に関し、さらに詳しくは、リチウム電池のよう な化学電池の分野では、電池構成工程における個新校注 入性、あるいは繰り返し方拡電における構成酵料間のズ し、すきま等による不都合かなど、外部総対も起始で る非常に高品質のセパレータとして使用でき、さらに分 確認したがある。 く、そのため雑語速度などが落しく彼等された地端ラィ く、そのため雑語速度などが落しく彼等された地端ラィ

へ、そのため繰過速度などか着しく収費された繰過ノイ ルターとして使用することのできる複合膜およびその製 造方法に関する。

[0002]

【従来の技術】従来、様々な多孔膜が開発されており、 フィルター、電解膜、非水溶媒型電池のセパレータとし て使用されている。特に、リテウム二次電池、リチウム イオン電池の分野では、反広性の高い活効質を使用して いるために、電池あるいは使用機器においては、各種の 安全装度が設けられ、外部間路の短点、過去電等により 電池の発熱、発火、あないは接受事故をを決止する の一の手段として、正極と負極を分離するセパレータ においても、用いられているボリエチレン、ボリフテロビ ン製の袋多子は展の孔が、具帯の孕素によって閉塞 され、セパレータを通じた電池反応を停止する機能と もに、高温になってもセパレータとしての形状を維持 し、正極物質と負傷物質が直接反応する危険な事態を 地する機能を有することが要求されている。さらに、現 在、広く用いられている延伸によって駆進した数多れ性 のセパレータは、高温での歴労状維特特性が低く、高温 での原族状維持物性が大きなセパレータが求められてい た。

[0003]一方、弁護原の分野でも、ボリオレフィン 徐多孔順は、その特性である情報・用標達を活力し、従来 からガス分離、被液分離、脂液分離などの分離膜として 使用されてきたが、近年の分離操作で震変視されるよう になってきた耐溶剤性、耐寒品性等の要求される用途に おいては、分離機能と指導したままで十分な耐性を示せ ない面があり、分離膜としてのボリオレフィン後を孔膜 の性能を密告せてく変弱が基立ていた。

[0004] こうした従来のボリオレフィン巻多孔膜の もつ問題点を解消するために、これまで電々の終みがな され、その1つとして、ボリオレフィン微多孔膜が としてその上に他の樹脂層を積層して微台膜にする検討 もなされたが、いずれも遺迹や機能性の面で十分に目的 を連成したものとはいえなかった。

【0005】例えば、物間平フー22014号では、低温での開塞性が高く、高温での開塞性が高く、高温での開源状態神神性を有するセパレータとして、超高分子量ポリエチレンからなる多 孔膜と、外層がポリエチレンで、中窓かポリエチレンより 貯蔵が20℃以上高い増脂からなる多層の繊維を含有 プライ解布から即いた南温原が大線を神神性が大をなセパレータが提案されているが、求められている機能の面、例えば高温での特性や安全性の面で、十分とはいえなかった。また、特性や安全性の面で、十分とはいえなかった。また、特性や安全性の面で、十分とはいえなかった。また、特性で多名性のフッ素樹脂マイルムの一方の面に、超高分子最末リエチレンを外で表である多れ性軽を関し、他方の面に高度が 度ポリエチレン多名性膜を置けたセパレータが提案されているが、上記の場合と同様に十分な特性のものとはいえなかった。

[0006] こうした状況下、近年では、ポリネレフィ 微多乳膜のもつ電池用セパレータとしての性能や分離 腰としての性能を拡充、向上させるために、ポリオレフ ィン微多孔膜の上に他の機能性高分子物質からなる多孔 質被関形を形成した複合膜およびその製造方法の開発が 切望されている。

[0007]

【発射が解決しようとする範圍】 本発射の課題は、リチウム能池のような化学電池の分野では、電池構成工程における電解球注入性、あるいは繰り返し充放電における構成球性間のズレ、すきま等による不整合がなく、界面抵抗も低減できる非常に高島費のセイルータとして使用でき、さらに、分種膜の分野でも、分離分泉となる薬液との器体性が良く、そのため離島速度などが著しく改善された濾過フィルクーとして使用することのできる複合限はよびその製造方法を提供することにある。

[0008]

[課題を終於するための手段] 木発明者もは、上級課題 を解決するために総認研究を重ねた結果、ポリオレフィ ン徴多孔膜の少なくとも1面にゲル化可能と機能性高分 子物質の多孔質体からなる後梗類を形成してなる総合膜 において、多孔質やの平均元是を特定の強川に関連と たところ、従来にない高品質な電池用セパレータとしても 分離膜としても利用できる過金膜が得られることを見出 し、未発明を表現するに至った。

[0009] すなわち、本発明の第1の発明によれば、ポリオレフィン像を孔膜(A)のかなくとも1面にゲル 化可能な機能性系ク予領質の多孔度体(B)からなる被 暖層を形成してなる被合膜において、多孔質体(B)の 平均孔径がポリオレフィン像多孔膜(A)の最大孔径よ りも大きいことを特徴とする後の影響使れるため。

【0010】また、本発明の第2の発明によれば、第1 の発明において、膜座がボリオレフィン徴多孔膜(A) の1.01倍~10倍で、かつ透気度がボリオレフィン 総多孔膜(A)の1.01倍~10倍であることを特徴 とする複合膜が提供される。

[0011] きちに、本際明の第3の発明によれば、ポ リオレマイン微多孔膜(A)の少なくとも1面に機能性 高分子物質解散を整布する工程と、設施布面を機能性 高分子物質の資格別に接触をせることにより相分離させ る工程と、該外側上に面を加熱、破壊をせることは り機能性高分子物質の多孔質体(B)からなる被履居を 形成させる工程とからなることを特徴とする第1又は第 2の発明に認めな後級の製造が起始性もある。

[0012] また、本郷内の第4の発明によれば、ポリ オレフィン後多孔版(A)のかなくとも1面に機能性高 分子破損をその段時別と資格別との混合物に溶解した溶 液を飽布する工程と、該総合価から良奈剤を選択的に蒸 発売帐させることにより相分離させる工程と、該相分離 した面に残留する食溶剤を除ますることにより機能性 分子物質の多孔質体(B)からなる核梗剤を形成させる 工程とからなることを特徴とする第120第2の専門に 記載の後名後の変速力が必要性きれる。

[0013] さらに、本発明の第5の発明によれば、ポ リオレフィン物多孔膜(A)の少なくとも1面に機能性 高分子物質溶液を強かする工程と、酸強布面を冷却させ ることにより相分離させる工程と、酸和分離した面を加 熱、乾燥させることにより機能性高分子物質の多孔質体 (B) からなる被磨層を形成させる工程とからなること を特徴とする第12は第2の発用に記載の複合膜の製造 方法が機供される。

【0014】本発明は、上述したように複合膜およびその製造方法に関するものであるが、その好ましい態様と しては、以下に示すものも包含される。

(1)ポリオレフィン微多孔膜 (A) に用いられるポリオレフィンが、重量平均分子量1 10°~15 10° であることを特徴とする請求項1又は2に記載の複合 眶

(2)ポリオレフィン微多孔膜(A)に用いられるポリオ レフィン又はポリオレフィン組成物の重量平均分子量/ 数平均分子量(Mw/Mn)が5~300であることを 特徴とする前部潜令版

(3)ポリオレフィン徴多孔膜 (A) に用いられるポリオ レフィン又はポリオレフィン組成物に使用されるポリオ レフィンが、ポリプロピレン又はポリエチレンであるこ とを特徴とする前記複合膜。

(9 ポリオレフィン衛多手順(A)に用いられるポリオ レフィンが、重量平均分子量50万以上のポリオレフィ ンを含有するポリオレフィン組成物である前配接後限。 (9 ポリオレフィン領多年順(A)に用いられる重量平 均分子量50万以上のポリオレフィンを含有するポリオ レフィン組成物が、重量平均分子量50万以上の傾高分 子量ポリエチレンと重量平均分子量1万以上50万米機 の高密度ポリエチレンからなる組成物であることを特徴 とする補充性を

(9 ポリオレフィン徴多年際(A) に用いられる重量平 均分子量50 万以上のポリオレフィンを含有するポリオ レフィン組成物が、重量平均分子量10 万以上50 万末前 の高密度ポリエチレンと重量平均分子量1万以上50 万末前 の高密度ポリエチレンとかっようグラン機能を付与する ポリオレフィンとからなり、一方、按シャットメグシス機 能を付与するポリオレフィンが、低密度ポリエチレン、 線状低度ポリエチレン、分子量1000~4000の 低分子素ポリエチレンスはシンルサイト結構を用いて 製造されたエチレンスはシンルサイト結構を用いて 製造されたエチレンスはシンルサイト結構を用いて 製造されたエチレンーなーオレフィン共画合体の中から 選ばれる少なくとも1種であることを特徴とする前記複 合阪。

(7)ポリオレフィン微多孔膜(A)の透気度が800秒/100c以下であることを特徴とする前配視合限。 (8)ポリオレフィン微多孔膜(A)の預照独度が、80MPa以上で、突刺独度が3000mN/25μm以上であることを特徴とする前配複合限。

(9)多孔質体 (B) を構成する機能性高分子物質が、ポ リアクリロニトリル、ポリフッ化ビニリデン、ポリオキ シエチレン、ポリオキシブロビレン又はこれらポリマー のモノマーを共重合したものであることを特徴とする前 記複合膜。 (10)多孔質体 (B) の最大孔径が 1 μ m以上であること を特徴とする前配複合膜。

[0015]

【発明の実施の形態】以下、本発明の複合膜およびその 製造方法について詳細に説明する。

【0016】1. ポリオレフィン微多孔膜 (A)

本発明の報合額の基材として用いられるポリオレフィン 微多組製は、特に限定されるものではなく、公知のもの ならば、いかなる材質の、いかなる製法によるものであ ってもよい。ポリオレフィンペ級多孔製に使用されるポリ オレフィンとしては、エチレン、プロピレン、1ープテ ン、4ーメチルー1ーペンテン、1ーペキセンなどを重 合した結晶性の単独重合体または共重合体が挙げられ る。その際、これらの単独重合体または共重合体は、単 彼で使用することができるが、2種以上のものを配合し て用いてもよい。

[0017] これらの中では、微多孔の形成性および機 被的強度の視点などから、高分子造ポリエチレン、特に 重要平均分子量が 10°~15 10°となるもの を含有し、重量平均分子量/数平均分子量(Mα/M n) が5~300の高密度の超高分子量ボリエチレンが 好ましい。このようなポリエチレンは、単体または組成 物のいずれであってもかまもない。

【0018】こで、2種以上のポリオレフィンを配合する好ましい態様としては、重量平均分子量50万以上の超高分子量がリエテレンと重量平均分子量1万以上50万未満の高密度ポリエテレンとからなる組成物があるそので、数組成物中に、らに、シャントゲウン機能を付与することのできる第3のポリオレフィン成分として、低密度ポリエテレン、線大低密度ポリエチレン、クテ量100~400の低分子量ポリラトレン又はシングルサイト触媒を用いて製造されたエチレンーαーオレフィン共直合体の中から選ばれるかなくとも1種のポリオレフィン大配合してもよい。

【0019】また、ポリオレフィン教多孔展の製造方法 は、限定されるものではないが、例えば、重量平均分子 量が5 10 % ~2.5 10 %、重量平均分子量/教 平均分子量が10未満のポリオレフィン5~50重量% と、溶練95~50重量%からなる溶液を衝撃し、抜酵 液をダイより押出し、冷却してゲル水組成物を形成し、 抜ゲル状組成物をポリオレフィンの脱点+10で以下の 程度で延伸し、しかる後に残存溶媒を除去することによ り製造したポリオレフィン微多孔膜を使用することが好 ましい。

[0020] 本郷明に用いるポリオレフィン機参孔膜と 上ては、通常、空孔率が30~95%、膜厚25μmで の透気度が2000秒/100cc以下、好生しくは8 00秒/100cc以下、平均貫通孔径が0.005~ 1μm、引張戦所強度が30MPa以上、好ましくは1 00MPa以上、契明機度が3000mN以上、好まし くは5500mN以上の機械物性を有する微多孔膜が望ましい

[0022] 2. 多孔質体(B)

本発明の複合膜の被硬層として用いられる、ゲル化可能 な機能性高分子物質の多孔質体 (B) は、特に限定され るものではなく、公知のものならば、いかなる材質の、 いかなる製法によるものであってもより。

[0023]参元原体を構成する機能性高分子物質としては、穏ルの公かの部部が対了われるが、例えば、本等 明の複合膜をリテウム電池等の電池用セパレータに利用 する場合は、境部院に対して親和性を有すると同時に電 解状や電池反応を対しても安定かる必要があったが、 透過抵抗であると要があっため、ボリエーアル、ボリエ ステル、ポリオレフィン(後多孔膜の透過抵抗に比べて低い 透過抵抗であると要があっため、ボリエーアル、ボリエ ビニリデン、ポリアのリルードリル、ボリ連化ビニルな ビニリデン、ポリアのリルードリル、ボリ連化ビニルな どが好適である。その際、これらは直動状ポリマー単級 能で初端をとの方法で後重合させて架橋体としてもよいし、モノマーやオリゴマーやアレボリマーの状 能で初端をどの方法で後重合させて架橋体としてもよいし、

【0024】これらの機能性ポリマーの中では、電池用 セパレータや分離膜としての性能、機械的強度などの概 点から、ポリ卵化ビニリデン、ポリアクリルニトリル、 ポリエーテル(ポリオキシエチレン、ポリオキシプロピ レン)などが特に好ましい。

【00251ポリオレフィン酸多孔膜の少かくとも片方の表面に、上記機能性高分子物質の多孔質体からなる被層を形成させる方法としては、特に制限されないが、分離膜の製法に一般的に用いられる製造である相分離法、抽出法、延伸法、有配粒子原料法などを利用することができるが、その形成に無りポリオレフィン微多孔膜に損傷を与えたり、その形成によりポリオレフィン(後ろれ膜の特性を阻害することは好ましくない。そこで、ポリオレフィンの酸点を越えるような組度に踊うことなく、化学年代を放射線を化を作なわない、ポリオレフィンの機高を総合を作なわない、ポリオレフィンの機系を終められている場合となって、個えば、以下の(a)~(c)に示すような海分子物質の多孔化方法が遊吹的に利用できる。すなわち、

[0026] (a) ポリオレフィン領多孔腰の少なくと も片方の表面に良溶剤に溶解した高分子物質を強布し、 黄溶剤に接触させることにより相分離した後、乾燥する ことにより多孔性高分子物質で少なくとも表面を破穫さ れた複合限を観音する方法。 (b) ポリオレフィン報舎王原の少なくとも片方の表面 に良溶剤と資溶剤の混合溶剤に溶解した高分子物質を総 布し、良溶剤が選択的に蒸発光散することにより相分離 した後、残留する溶剤を除去することにより多孔性高分 子物質で少なくとも表面を被覆された複合膜を製造する 方法。

(c) ポリオレフィン徴多孔膜の少なくとも片方の表面 に良溶剤に溶解した高分子物質を強布し、冷却すること により相分離した後、乾燥することにより多孔性高分子 物質で少なくとも表面を被覆された複合膜を製造する方 法.

[0027] その際 (a) ~ (c) に対ける高分子物質の途布は、通常、復用の流延または途布方法、例え ば、ロールコーター、エアナイフコーター、プレードコーター、ロッドコーター、バーコーター、コンマコーター、グレクスクリーンコーター、グイコーター、マイクログラビアコーター法などにより行われる。

[0028] なお、釜布液中の高分子物質の含有量は、 釜布方法はよび形成すべき構成の厚みによって適宜顕整 されるが、通常、1~10重量%である。また、上配釜 布液の溶剤としては、次に示すように、機能性ポリマー の材料に応じて適宜遊択される。

【0029】例えば、ポリフッ化ビニリデンの場合、良 溶剤としては、シクロヘキサノン、γープチロラクト ン、エチレンカーボネート、ジメチルアセトアミド、N ーメチルピロリドン、ジメチルスルホキシド等が挙げら れ、一方、貧溶剤としては、ベンゼン、メチルイソプチ ルケトン、ジメチルホルムアミド等が挙げられる。ま た、ポリアクリルニトリルの場合、良容剤としては、フ エニレンジアミン、Nーホルミルヘキサメチルアミン、 N-ニトロソピペリジン、無水マレイン酸、無水酢酸、 ッープチロラクトン、ジオキサノン、エチレンオキサレ ート、エチレンカーボネート、2-オキサゾリドン、1 ーメチルー2ーピロリドン、εーカプロラクタム、ジメ チルホルムアミド、2-メチル-8-シアノエチルホル ムアミド、シアノ酢酸、ジメチルアセトアミド、N、N ージメチルーα、α、αートリフルオロアセトアミド、 ヒドロアセトニトリル、クロロアセトニトリル、マロニ トリル、フマロニトリル、ビス (2-シアノエチル) エ ーテル、ビス (4-シアノブチル) スルホン、1,3, 3,5-テトラシアノペンタン、ニトロメタン/水(9 4/6) (重量部/重量部)、1,1,1-トリクロロ -3-ニトロ-2-プロパン、3-ニトロフェノール、 メチルジチオシアネート、ジメチルスルホキシド、テト ラメチレンスルホキシド、2-ヒドロキシエチルメチル スルホン、ジメチルホスファイト、p-フェノールスル ホン酸等が挙げられ、一方、貧溶剤としては、メタノー ル、エタノール等のアルコール類、ジエチルエーテル、 メチルエチルケトン等のケトン類、1,6-ヘキサンジ アミン、蝶酸プロビル、ボルムアミド、N、 Nージメチルホルムアミド、ジエチルホルムアミド、ジエチルホルムアミド、ジメチルオキリミド、アモトニトリル、ステルノチェジアネート、ヘキサメチレンジテオシアネート、1ーニトロフェール、ジエチルスルホン等が挙げられる。さらに、ボリオキシエケンと場合、長路和としては、ベンゼン、クロロホルム、メタノール、エタノールのアルコール領、シクロペキサン、N、Nージメチルボルムアミド、アセトニト)ル等が挙げられ、一方、貨幣剤としては、ジメチルエーテル、ジェチルエーテル、ジェチルエーデル、ジオ・サン等が挙げられ。

【0030】また、塗布により得られた強膜は、通常、熱処理により乾燥されるが、該熱処理温度は、60~90℃の絵囲であり、熱処理時間は、1~10分の総囲であることが好ましい。

【0031】にのようにしてボリオレフィン後参孔膜の少なくとも一方の面に形成される、多乳質体からなる被 穏間の輝みは、ボリオレフィン(微多孔膜の孔径や空孔率によっても異なるが、通常、0.001~50μmである。被短隔の平が60.001μmよりも少ないと、欠 箱の発生を避けることが困難となり、一方、50μmを超えると、物質透過抵抗が無視できなくなるので望ましくない。

[0032] 本発明の複合膜の最も特徴とするところ は、多孔環体 (B) の平均孔径がポリオレフィン物多孔 腰 (A) の最大孔径よりもたきくなければならないとい う点にある。本発明では、この要件は技術的に重要な意 線をもち、この要件を満たすと、物質透過抵抗の大きな 増大をきたすことなく複合膜に所望の機能を限与するこ とが可能となるのに対し、この要件を満たさければ、 物質透過抵抗が大きくなり目的を造成することができな い、ところで、被履層を構成することができな い、ところで、被履層を構成することができ は、通常、0.1μm以上、好ましくは1μm以上であ 本

【0033】3. 複合膜

以上のようにして得られた複合酸は、ポリオレフィン管 多孔膜(A) の少かなくとり市に機能性高分子物質の多 孔質体(B) からなる被獲層を具備することにより、ポリオレフィン管 多孔膜体(B) からなる被獲層を具備することにより、ポリオレフィン管 多孔質体(B) からな電池、ニッケルー本管池池、ニッケルーカードミウム電池、ニッケルー亜鉛電池、銀ー亜鉛電池、リチウムが、リーマーンで簡池などのような2次能池の分野では、電池構成工程における電解液性入性、あるいは繰り返し方弦電における構成部が、関めズレー・支生等による不需分がなく、界面定抗も低減できる非常に高品質のセパレータとして使用できるばかりでなく、さらには、分離限の分野でも、分離対象となる楽液との動か性が良く、そのため濾過速度などが著

しく改善された濾過フィルターとしても**有効に使用する** ことのできる。

[0034] なお、本発明の報合版の應即は、使用用途、対象等によって幾分展なるが、適格は、基材として用いられるポリオレフィン酸今孔原の1、01~10倍、好ましくは、1.05~5倍であることが望ましく、一方、その競気度も、ポリオレフィン微多孔原の1、01~10倍、好ましくは、1.05~5倍であることが望ましい。

[0035]

[実施例] 以下に、実施例に基づき本発明を具体的に説明するが、本発明はこれら実施例により何ら限定される ものではない。なお、実施例、比較例における測定は下 配力法に依った。

【0036】 [1. 多孔体の平均孔径] 試験片となる 被覆層の表面を走査型電子顕微鏡 (SEM) で500倍 の倍率で観察し、無作為に10箇所の空隙の間隔を測定 し、それらの平均値を求めた後、その数値を平均孔径と した。

[0037] [2. 透気度] JIS P8117に準拠 して測定した。(単位:sec/100cc) [0038] 宴旅例1~4

ポリュテレン機を引張 (東施化学 (株) 社製、順厚 2 3.5 μm、平均月径 0.03 μm、最大孔径 0.05 μm、最大孔径 0.00 cm、電元 78 s c c / 100 cc) をガラス核に貼り付け、重催にてコントロールコーターを用いて、ポリフッ化ビニリデン (奥羽化学工業 (株) 社製、商金: KF ポリアー# 11 2 0.0 のN ー メチルピロリドン溶液を下記の表1に記載したとおりの 条件で適布した後、塩塩にてエタノールに浸漬し、次い で塩粗に圧帆乾してから、80のエアーナーブンで乾 嫌した。得られた複合膜上に形成されたポリフッ化ピニ リデン被影響を5000倍の走査型電子顕微鏡(SE 例)で観測したところ。回1に示すように、ロッド状の エッジが凝熱した数μ皿単位の空隙からなる球な多孔性 構造であることが確認できた。さらに、得られた複合膜 変更、被獲層の平均孔径、および複合線の透気度を測 定したところ、下記の表1に示すとおりでもった。

【0039】比較例1

[0040] [表1]

	PVDF溶液	溶液 塗布厚さ 膜厚 μm μm		平均孔径 µm	透気度 秒/百cc	
実施例1	2 倍希职	1 0	25.4	4	9 5 0	
突施例2	原被	2 5	27.6	2.5	1393	
実施例3	原被	7 5	32.3	2.5	1434	
実施例 4	原被	175	42.0	2.5	1666	

[0041] 上記表1に示すように、実施例1~4で得られた本発明の報合版では、強布層の平均孔径がポリエチレン後多孔版の成大孔径よりたたきく、その結果、気度がポリエチレン後多孔版の透気度の1.08~1.9倍に引えられているのに対し、比較例では、整命層に実質的に孔が振測されず、透過性が抜けられている。

のことから、未期の複合版によれば、透過性を大きく妨げることなく、機能性を順与できることが容易に判

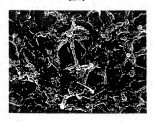
[0042]

【発明の効果】本発明によれば、ポリオレフィン徽多孔 膜の少なくとも1面にゲル化可能な機能性高分子物質の 多孔質体からなる被愛層を形成してなる複合膜におい て、多孔質体の平均孔径をポリオレフィン飲多孔膜の最大孔径よりも大きくなるように間整することにより、リテンム電池のよう化化学能から呼では、電池構成工程における電解液注入性、あるいは繰り返し无放電における環解液計算のズレ、すきま等による不総合がなく、界面抵抗も低減できる非常に高品質のセパレータとして使用でき、さらに分離膜の分野でも、分離対象となる業液との離析性が良く、そのため地温速度とどが著しく改善された濾過フィルターとして使用することのできる液合膜が得られ、その工業的価値は推動で大きい。

【図面の簡単な説明】

【図1】本発明の複合膜上に形成されたポリフッ化ビニ リデン被獲層を5000倍の走査型電子顕微鏡(SE M) で観察した写真である。

[図1]



フロントページの続き

(51)Int.Cl.⁷ H O 1 M 2/16

識別記号

// C08L 23:00

FI H01M 2/16 C08L 23:00 テーマコート* (参考)

F 夕一点 (参考) 4D006 CA41 BA41 JAD2C BA03 BB09 BC22 BC222 BC23 NA03 RA45 KA44 PA01 FB17 4F074 AA38 AA49 AA76 CB32 CB37 CB47 CC257 MA03 BA14 BA20 BA43 BA49 BA54 4F100 AX018 AX03A AX04 AX19 BA02 BA25 DJ00A DJ008 EMB462 CB41 CB56 JD02 JN108

5H021 BB01 BB12 BB13 CC04 CC08 EE03 EE04 EE06 EE08 EE10 HH00 HH03